(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-53526

(43)公開日 平成10年(1998)2月24日

| (51) Int.Cl. ⁶ | 識別配号 | 庁内整理番号 | FΙ | | | | | 技術表示箇所 |
|---------------------------|-----------------|--------|-------|--------|------|--------|---------|----------|
| A 6 1 K 31/51 | ADD | | A 6 1 | K 3 | 1/51 | | ADD | |
| | AAM | | | | | | AAM | |
| | AAN | | | | | | AAN | |
| 31/12 | AGA | | | 3 | 1/12 | | AGA | |
| # (A 6 1 K 31/51 | | | | | | | | |
| | | 審査請求 | 未請求 | 請求項 | の数 5 | OL | (全 4 頁) | 最終頁に続く |
| (21)出願番号 | 特願平9-139573 | (71)出 | 願人 | 000002 | 2934 | | | |
| | | | | | 武田薬 | 品工業 | 株式会社 | |
| (22)出願日 | 平成9年(1997)5月29日 | | | | 大阪府 | 大阪市 | 中央区道修明 | 了四丁目1番1号 |
| | | | (72)発 | 明者 | 渡辺 | 正純 | | |
| (31)優先権主張番号 | 特願平8-139902 | | | | 兵庫県 | 川西市 | 清和台西27 | 「目4番地の54 |
| (32)優先日 | 平8 (1996) 6月3日 | | (72)発 | 明者 | 草野 | 和裕 | | |
| (33)優先権主張国 | 日本 (JP) | | | 東京都 | 三鷹市 | 上連雀5丁目 | 127番28号 | |
| | | | (72)発 | 明者 | 川合 | 憲治 | | |
| | | | | | 大阪府 | 三島郡 | 島本町東大寺 | 产工目19番7号 |
| | | | (74)代 | 理人 | 弁理士 | 朝日 | 奈 忠夫 | (外1名) |
| | | | | | | | | |
| | | | | | | | | |
| | | | | | | | | |
| | | | | | | | | |
| | | | 1 | | | | | |

(54) 【発明の名称】 医薬組成物

(57)【要約】

【課題】ビタミン B_1 誘導体またはその塩の血中持続性

【解決手段】ビタミンB₁誘導体またはその塩にイデベ ノンを配合した。

【特許請求の範囲】

【請求項1】ビタミンB₁誘導体またはその塩とイデベノンとを含有する、ビタミンB₁誘導体またはその塩の血中持続性の改善された医薬組成物。

【請求項2】ビタミンB₁依存性酵素活性低下に基づく神経症状改善剤である請求項1記載の医薬組成物。

【請求項3】ビタミンB₁誘導体の塩が塩酸フルスルチアミンである請求項2記載の神経症状改善剤。

【請求項4】神経症状がアルツハイマー病に起因するものである請求項2記載の神経症状改善剤。

【請求項5】ビタミンB₁誘導体またはその塩の神経症 状改善作用増強のためのイデベノンの用途。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はビタミンB₁ 依存性 酵素活性低下に基づく各種神経症状、例えばチアミン欠 乏症やアルコール中毒により起こるウエルニッケーコル サコフ症候群などの症状改善に有用なビタミンB₁ 誘導 体とイデベノンとを含む医薬組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】アルツハイマー病(AD)患者は脳組織 や末梢組織のビタミンB」依存性の酵素が著しく低下す ることが知られている(佐藤、ビタミン、69,591 (1995))。 α -ケトグルタル酸デヒドロゲナー ゼ、トランスケトラーゼ活性の著しい低下が観察されて いる。ピルビン酸デヒドロゲナーゼ活性もまたAD患者 の脳の前頭葉、尾状核で有意に低下しており、ADの精 神症状の改善を期待してビタミンB」の大量投与が検討 されている。さらに、AD患者のヘキソキナーゼ活性の 低下、乳酸脱水素酵素活性の低下、大脳のグルコース代 謝障害、ATP産生量の低下などが報告されている。ま た、アルコール中毒による神経障害ウエルニッケーコル サコフ症候群において、ビタミンB₁の欠乏が認めら れ、ビタミンB」の非経口投与が行われている。ビタミ ンB₁の誘導体である塩酸フルスルチアミンを大脳皮質 壊死症による運動失調、痙攣、起立困難など中枢神経障 害のウシに静注すると、神経症状が回復することが認め られている。一方、イデベノンは、特開昭56-972 23,特公昭62-3134等に記載の公知化合物であ り免疫促進作用、脳をはじめとする生体内の組織代謝賦 活作用を有し、脳梗塞後遺症、脳出血後遺症に伴う慢性 脳循環障害による意欲低下、情緒障害の改善薬として知 られている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】ビタミンB₁の消化管よりの吸収は満足できるものではなく、また経口投与した塩酸フルスルチアミン(塩酸TTFD)などビタミンB₁の誘導体が消化管より効率よく吸収されることはよく知られているが、血流中に入った塩酸TTFDなどビタミンB₁の誘導体は速やかにビタミンB₁に変換される

か、または、ジセチアミンなどのようにビタミンB₁活性のない誘導体さらにその代謝産物に変換されて排泄されるなどして、必ずしも標的組織に効率良く分配されるものではない。低下したビタミンB₁依存性の酵素活性を回復することにより、脳組織や末梢組織の障害を改善するため、標的組織に効率よく移行するビタミンB₁剤が求められている。

[0004]

【課題を解決するための手段】塩酸TTFDなどビタミ ンB」誘導体の血中持続性をたかめる配合剤はビタミン B₁の標的組織への移行性を高めることが期待される。 そこで、塩酸TTFD未変化体の血中持続性に及ぼす各 種薬物の効果を検討した結果、イデベノンがヒト血液中 における塩酸TTFDの安定性を高めビタミンB、への 変換を抑制することを見いだし、さらに検討を重ねて本 発明を完成した。すなわち本発明は(i)ピタミスム、誘導体ま たはその塩とイデベノンとを含有する、ビタミンB₁誘 導体またはその塩の血中持続性の改善された医薬組成 物、および(ii)ビタミンB₁誘導体またはその塩の神 経症状改善作用増強のためのイデベノンの用途である。 脳代謝賦活性イデベノンはミトコンドリアにおける酸化 酵素活性を賦活し、グルコース代謝を昴進、ATPの産 生を高め、乳酸の増加を抑制するなどエネルギー代謝障 害の改善や、過酸化脂質の生成を抑制するなどにより脳 血管障害の後遺症などの神経症状を改善することが知ら れている。イデベノンは、例えば、特開昭51-128 932、特開昭63-264436、特開昭56-77 34、特開昭56-147746などに記載の方法又は それに準じる方法により製造することができる。ビタミ ンB、誘導体、例えば塩酸TTFDにイデベノンを配合 することにより塩酸TTFDの血中持続が改善され、塩 酸TTFDは血流からより効率よく組織に移行し、標的 組織に到達後、グルタチオンなどのSH化合物で還元さ れてビタミンB₁となりビタミンB₁依存性酵素を活性化 するとともに配合したイデベノンがミトコンドリア酸化 酵素を活性化してグルコース解糖系をこう亢進して相乗 的に生体のエネルギー産生能を高めることにより、各種 神経症状を改善することが出来る。

【0005】本発明で使用できるビタミンB₁誘導体又はその塩としては、例えば、チオール型チアミン誘導体、例えば、ジスルフィド誘導体 [チアミンジスルフィド(TDS), プロスルチアミン(TPD), フルスルチアミン(TTFD), オクトチアミン(TATD), ビスベンチアミン(BTDS)], S-アシル誘導体 [ビスイブチアミン(DBT), ベンフォチアミン(BTMP), ジセチアミン(DCET), シコチアミン(CCT)]又はそれらの塩(例えば、塩酸塩、硫酸塩、硝酸塩など)が含まれる。好ましいビタミンB₁誘導体にはプロスルチアミン(TPD), 塩酸フルスルチアミン(塩酸TTFD)などがあげられる。本発明で用

いる、イデベノン及びビタミンB、誘導体は、ともに医 薬として従来より用いられている低毒性の成分であるの で、本発明組成物は、安全にヒト、ウシ、ウマ、サル、 イヌ、ネコなどの哺乳動物に投与することができる。本 発明の有効成分であるビタミンB₁誘導体またはその塩 とイデベノンの投与量は、性別、年齢、症状の程度など に応じて選択できる。ビタミンB₁誘導体またはその塩 の投与量(塩の場合には誘導体に換算して)は、例え ば、成人1日当たり1~300g、好ましくは5~20 Ong、さらに好ましくは10~100mgである。イデベ ノンの投与量は、例えば、成人1日当たり5~300m g、好ましくは30~300m程度である。なお、ビタ ミンB₁誘導体またはその塩およびイデベノンは、上記 1日量を一度に投与してもよく、複数回に分けて投与し てもよい。複数回に分けて投与する場合、一回当たりの 投与量は、例えば、ビタミンB、誘導体またはその塩は 1~100mg、好ましくは5~100mg程度、イデベノ ンは0.5~500mg、好ましくは1~200mg、さら に好ましくは10~100mg程度である。

【0006】本発明は、前記ピタミンB₁誘導体または その塩とイデベノンの組み合わせに特徴を有し、消化管 から吸収されたビタミンB₁誘導体またはその塩が血流 中のSH化合物などによって還元されてチアミンに変換 されるのを抑制して、神経組織など標的組織への移行を 高めることにある。配合するイデベノンとビタミンB1 誘導体またはその塩の割合は、例えば、ビタミンB」誘 導体またはその塩1~500重量部、好ましくは5~3 00重量部、さらに好ましくは5~100重量部程度で あり、イデベノンは1~500重量部、好ましくは10 ~300重量部程度である。本発明の医薬組成物は、そ のまま、あるいは、医薬で慣用される担体成分等ととも に経口的又は非経口的に投与することができる。本発明 の形態は特に制限されず、例えば、錠剤、顆粒剤、細粒 剤、丸剤、散剤、カプセル剤(硬カプセル剤及び軟カプ セル剤を含む)、トローチ剤、チュアブル剤等の経口固 形製剤、エリキシル剤、シロップ剤などの経口液剤であ ってもよい。また、注射剤など静脈内投与製剤や坐剤な どの非経口投与剤であってもよい。さらには、ドリンク 剤などの飲用剤であってもよい。製剤の調製には、製剤 の種類に応じて慣用の担体成分、例えば固形成分におい ては、賦形剤、結合剤、滑沢剤、崩壊剤、界面活性剤な どを使用でき、液剤においては、溶剤、溶解補助剤、懸 濁化剤、等張化剤、緩衝剤、無痛化剤などが使用でき る。また、必要に応じて、保存剤、防腐剤、抗酸化剤を 使用できるほか、各種製剤で慣用されている充填剤、増 量剤、保湿剤、可溶化剤、乳化剤、分散剤、増粘剤、可 塑剤、吸着剤、香料、着色剤、矯味精臭剤、甘味剤など を用いてもよい。前記賦形剤としては、例えば乳糖、白 糖、D-マンニトール、デンプン、結晶セルロース、軽

(処方) 成人1日服用量(2錠中)

質無水ケイ酸などが挙げられる。結合剤としては、例え ば結晶セルロース、結晶セルロース・カルボキシメチル セルロースナトリウム(カルメロースナトリウム)、白 糖、Dーマンニトール、デキストリン、ヒドロキシプロ ピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロー ス、ポリビニルピロリドン、アラビアゴムなどが挙げら れる。滑沢剤としては、例えばステアリン酸マグネシウ ム、ステアリン酸カルシウム、タルク、コロイドシリカ などが挙げられる。崩壊剤としては、例えばデンプン、 カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロ ースカルシウム (カルメロースカルシウム)、クロスカ ルメロースナトリウム、カルボキシスターチナトリウム などが挙げられる。界面活性剤としてはポリソルベート 80、ソルビタンモノステアレートなどが挙げられる。 【0007】溶剤としては、例えば注射用水、アルコー ル、プロピレングリコール、マクロゴール、ゴマ油、ト ウモロコシ油などが例示され、溶解補助剤としては、例 えばエタノール、ポリエチレングリコール、プロピレン グリコール、D-マンニトール、コレステロール、トリ エタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウ ムなどが挙げられる。懸濁化剤としては、例えばステア リルトリエタノールアミン、ラウリル硫酸ナトリウム、 レシチン、モノステアリン酸グリセリンなどの界面活性 剤、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カ ルボキシメチルセルロースナトリウム、メチルセルロー ス、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセ ルロース、ヒドロキシプロピルセルロースなどの親水性 高分子などが例示できる。等張化剤としては、例えば塩 化ナトリウム、グリセリン、D-マンニトールなどが挙 げられる。緩衝剤としては、例えばリン酸塩、酢酸塩、 炭酸塩、クエン酸塩などの緩衝液などが挙げられる。無 痛化剤の好適な例としては、例えばベンジルアルコール などが挙げられる。保存剤としては、例えば亜硫酸水素 ナトリウムなどが挙げられる。防腐剤としては、例えば パラオキシ安息香酸エステル類、クロロブタノール、ベ ンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢 酸、ソルビン酸などが挙げられる。抗酸化剤としては、 例えば亜硫酸塩、アスコルビン酸などが挙げられる。本 発明の医薬組成物の製造にあたっては、製剤の形態に応 じて、たとえば、混和、練合、造粒、打錠、コーティン グ、滅菌処理、乳化などの慣用の方法が採用できる。通 常、製剤の製造は、日本薬局方製剤総則の各項に記載の 方法又はそれに準じる方法に従って行うことができる。 [0008]

【発明の実施の形態】以下に、実施例および試験例に基づいて本発明をより詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。

【実施例】

実施例1

[素錠]

塩酸フルスルチアミン 3 Omg イデベノン 9 Omg 乳糖 $141\,\mathrm{mg}$ デンプン 58mg ヒドロキシプロピルセルロース 1 Omg ステアリン酸マグネシウム 1 mg 合 計 330mg [フィルムコーティング錠]

330mg ヒドロキシプロピルメチルセルロース 11.6 mg マクロゴール 2 mg 酸化チタン 2.4 mg

合 計

346mg

上記成分および分量をとり、日本薬局方製剤総則、錠剤 の項に準じてフィルムコーティング錠を製造する。

【0009】試験例1

ヒト全血 0.2ml にTTFD 25ngを添加し、さらにイ デベノン75ngを添加あるいは無添加後撹拌し、各時間 毎に10%トリクロロ酢酸(TCA)を加え除蛋白した 後、ポストラベル チオクロム蛍光法1) を改良して高速 液体クロマトグラフィー (HPCL) で上清中に残存す るTTFDを定量し、次の結果を得た。

【表1】

| | | Т | TTFD残存率(%) | | | | |
|-------|----------------|-------|------------|--------|--|--|--|
| 薬剤成分 | 添加量(ng) | 0 min | 5 min | 1 Omin | | | |
| TTFD | 2 5 | 14 | 1.7 | -* | | | |
| イデベノン | - · | | | | | | |
| TTFD | 2 5 | 3 5 | 1 4 | 11 | | | |
| イデベノン | 7 5 | | | | | | |

- * TTFDの測定下限 1 ng/ml以下
- 1) 木村美恵子, ビタミン. 63. 15-24(19 89)

[0010]

【発明の効果】ビタミンB₁誘導体またはその塩および イデベノンとを組み合わせて含有する本発明の医薬組成 物は、ビタミンBi誘導体またはその塩の血中持続性を 高め、組織移行性に優れているためビタミンB1依存性 酵素活性低下に基づく各種神経症状、例えばチアミン欠 乏症やウエルニッケーコルサコフ症候群など、あるいは アルツハイマー病に起因する神経症状などの症状改善に 有用である。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6 識別記号 FΙ 庁内整理番号

技術表示箇所

A 6 1 K 31:12)